

부광약품

Fact Book
2023



Making Tomorrow Better

Disclaimer

본 자료는 부광약품의 미래에 대한 예측 정보를 포함하고 있습니다.

이는 과거가 아닌 미래의 사건과 관계된 것으로서 회사가 향후 예상하는 경영현황 및 재무실적을 의미합니다.

이러한 전망과 예측에는 불확실성과 위험성이 내재되어 있어 회사의 실제 미래 실적은 예측 정보에 포함된 내용과 차이가 있을 수 있음을 양지하시기 바랍니다.

내재되어 있는 불확실성과 위험성에는 관련 법규 및 제도의 변경, 전반적인 경영 환경의 변화, 금융시장의 변동 등이 포함됩니다.



INDEX

INDEX

INDEX

01 회사 소개

회사 개요
기업 연혁
주주현황 및
주가변동추이
VISION
성장 전략 및 동력

04 주요 경영 현황

2023년 4분기 손익
2023년 연간 연결
실적 요약
주요사항 및 사업전망
처방의약품(ETC) 실적
주요경영현황 - 24년
경영 목표
지속 가능 경영

02 연구개발

R&D 전략
오픈 이노베이션
주요 R&D 활동
글로벌 네트워크
콘테라파마
재규어 테라퓨틱스
프로텍트 테라퓨틱스
투자 포트폴리오

05 참고자료

요약 연결 재무상태표
OCI와의 공동경영

03 파이프라인

주요 R&D
파이프라인
라투다
MLR-1023
JM-010

회사소개

회사 개요



| | |
|------|------------------|
| 대표이사 | 이우현 |
| 설립일 | 1960년 10월 17일 |
| 주요사업 | 의약품 및 의약외품 제조 판매 |
| 주식수 | 71,063,049주 |
| 인력현황 | 611명 |

*2023년 12월 말 기준



본사 부광약품
소재지 서울특별시 동작구 상도로 7

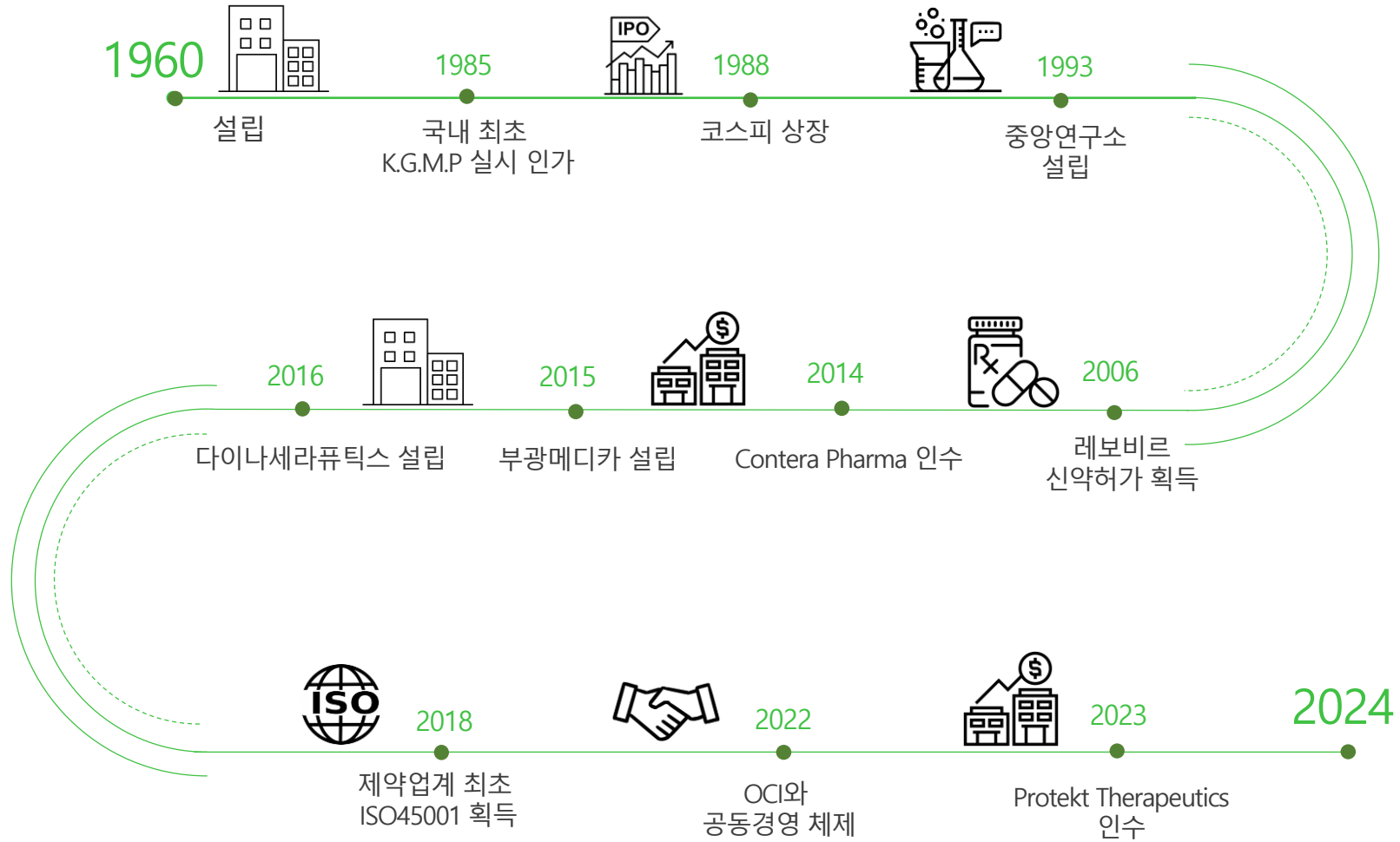


연구시설 연구소
소재지 서울특별시 동작구 상도로 7



생산시설 공장
소재지 경기도 안산시 단원구 능안로 47

기업 연혁



주주 현황 및 주가 변동 추이

주주 현황

71,063,049주

발행 주식수

4,335억 원

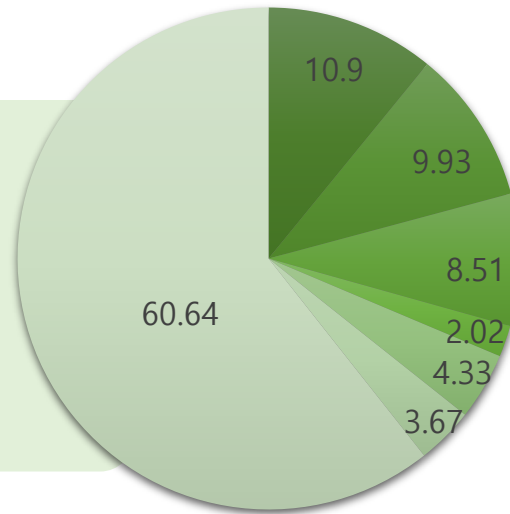
시가총액

7억 원

일평균 거래액

4.33%

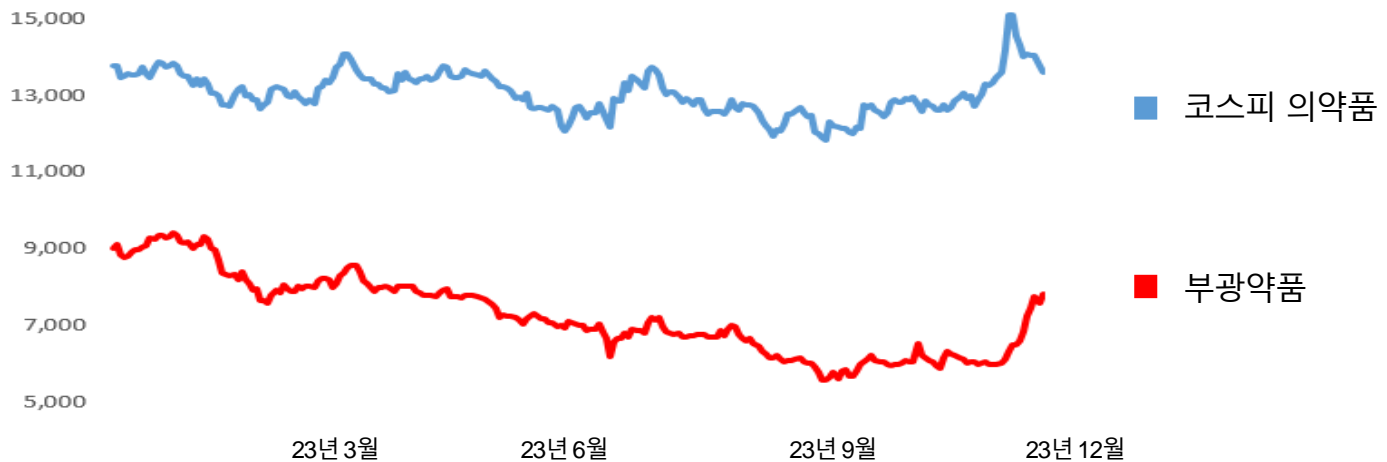
외국인 지분율



- OCI홀딩스(주)
- 김동연
- 정창수
- 국민연금공단
- 외국인
- 자기주식
- 기타

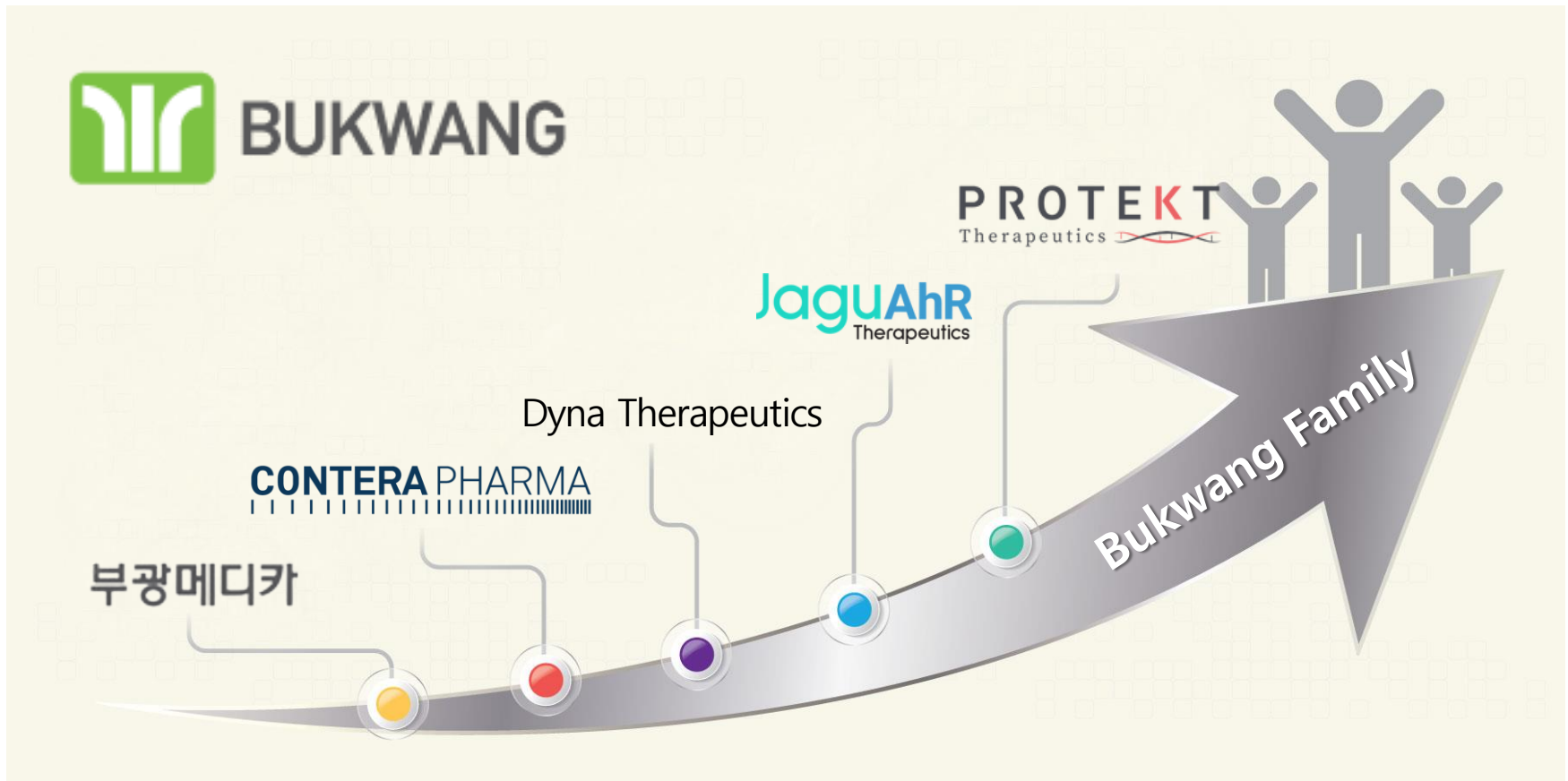
*2023년 12월 말 기준

주가 변동 추이 (2023년 1월 13일~2024년 1월 15일)



VISION

- 부광약품은 “의약품 공급 안정에 기여하고 우수 의약품 생산으로 사회에 이바지한다”라는 경영이념을 기반으로 글로벌 제약 바이오사로의 도약을 지향합니다.
- 부광약품은 신약개발을 통한 주요 사업영역의 경쟁력 강화와 시너지 확대를 통해 기업가치를 증대하고 있습니다.



성장 전략 및 동력

Global open innovation in R&D

오랜 글로벌 R&D 경험

- B형 간염 항바이러스제 개발
- 당뇨병성 신경병증 개량신약
- 항암제(위암)/당뇨병 치료제 등 개발 진행

다양한 파이프라인 보유/ 다양한 사업 모델

- CNS : 파킨슨 관련 이상운동증, 파킨슨병, 알츠하이머 등
- 항암제: 면역항암제, 전립선암 등

투자 포트폴리오 보유

- 자회사, JV, 리서치 콜라보레이션, 지분투자, 간접 투자 등 다양한 형태

R&D
Investment
Focus

CNS
Oncology

다양하고 특색있는 Company Portfolio 구성

**Bukwang
Medica**

Growth of consumer health business

**Contera
Pharma**

Positive outcome from ongoing clinical study for JM-010
Novel therapy from RNA platform

Dyna

Successful clinical development of SOL-804 and L/O

JaguAhr

L/O or acquisition of the company after CD nomination

Protekt

L/O or acquisition of the company after CD nomination

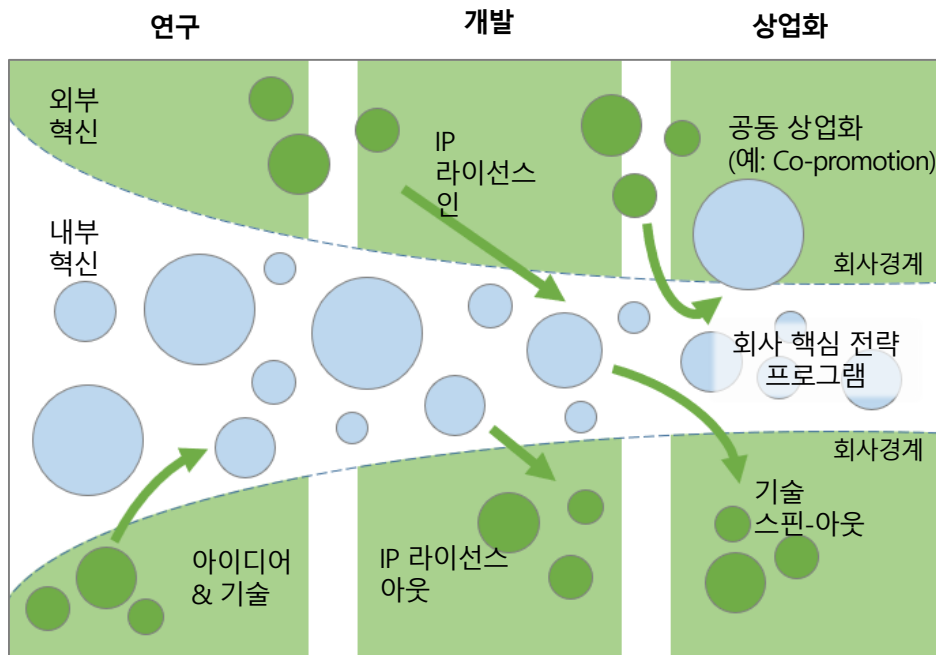
주요 자회사 및 연구개발

R&D 전략 : 글로벌 오픈 이노베이션



오픈 이노베이션 (Open innovation)

오픈 이노베이션이란 내부의 혁신을 가속화하고 외부의 혁신을 활용할 수 있는 시장을 확대하기 위한 의도적인 지식의 유출입을 의미



출처 : Concept by Henry Chesbrough (2003)

부광약품은 다양한 유형의 오픈 이노베이션에 대한 폭넓은 경험을 보유

1. 인-바운드 모델 (In-bounds Model)

- (1) 라이선스 인
- (2) 인수
- (3) 지분 투자

2. 아웃-바운드 모델 (Out-bounds Model)

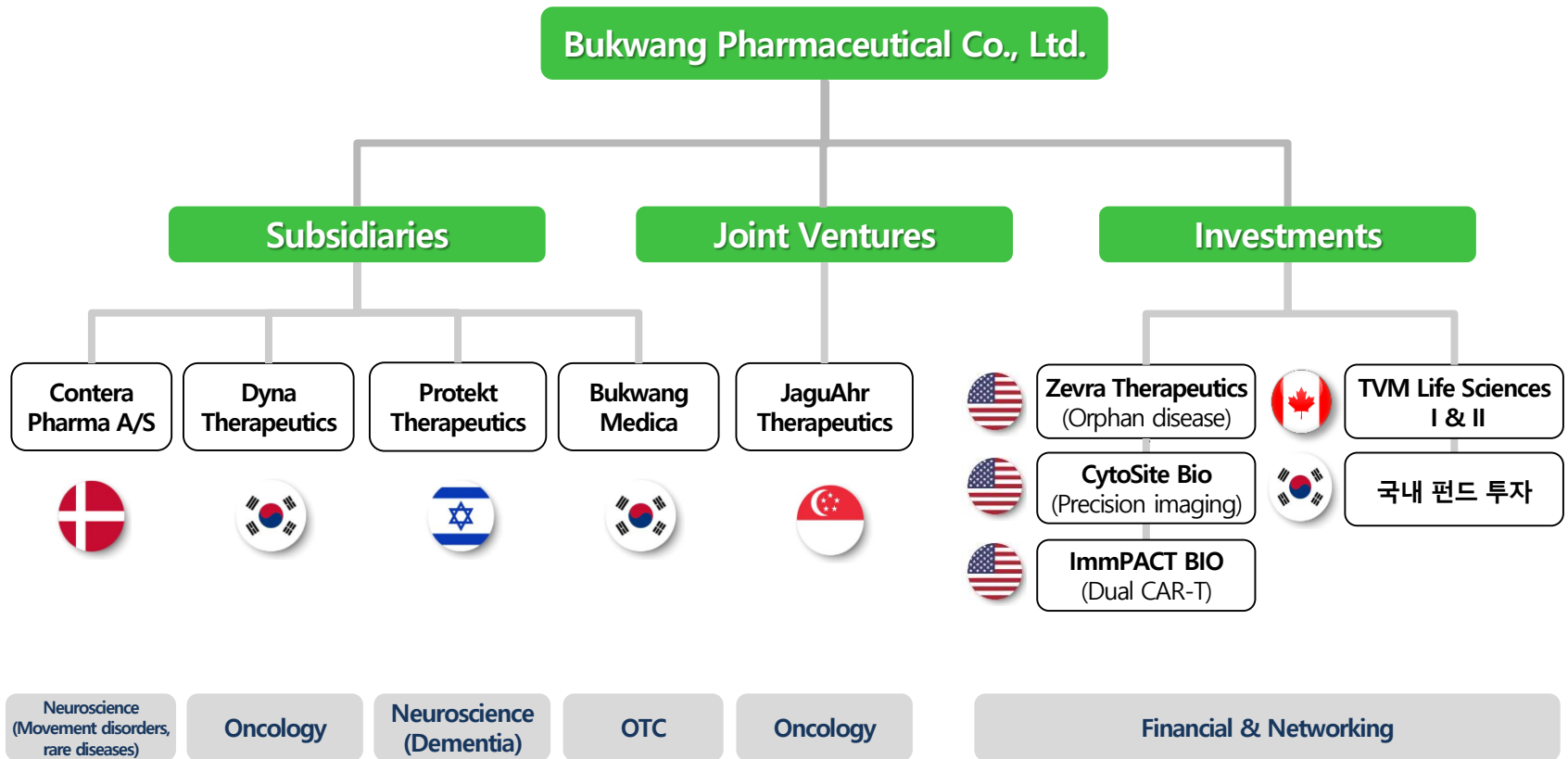
- (1) 라이선스 아웃
- (2) 자산/지분 양도 (매각)

3. 혼합형 모델 (Mixed Model)

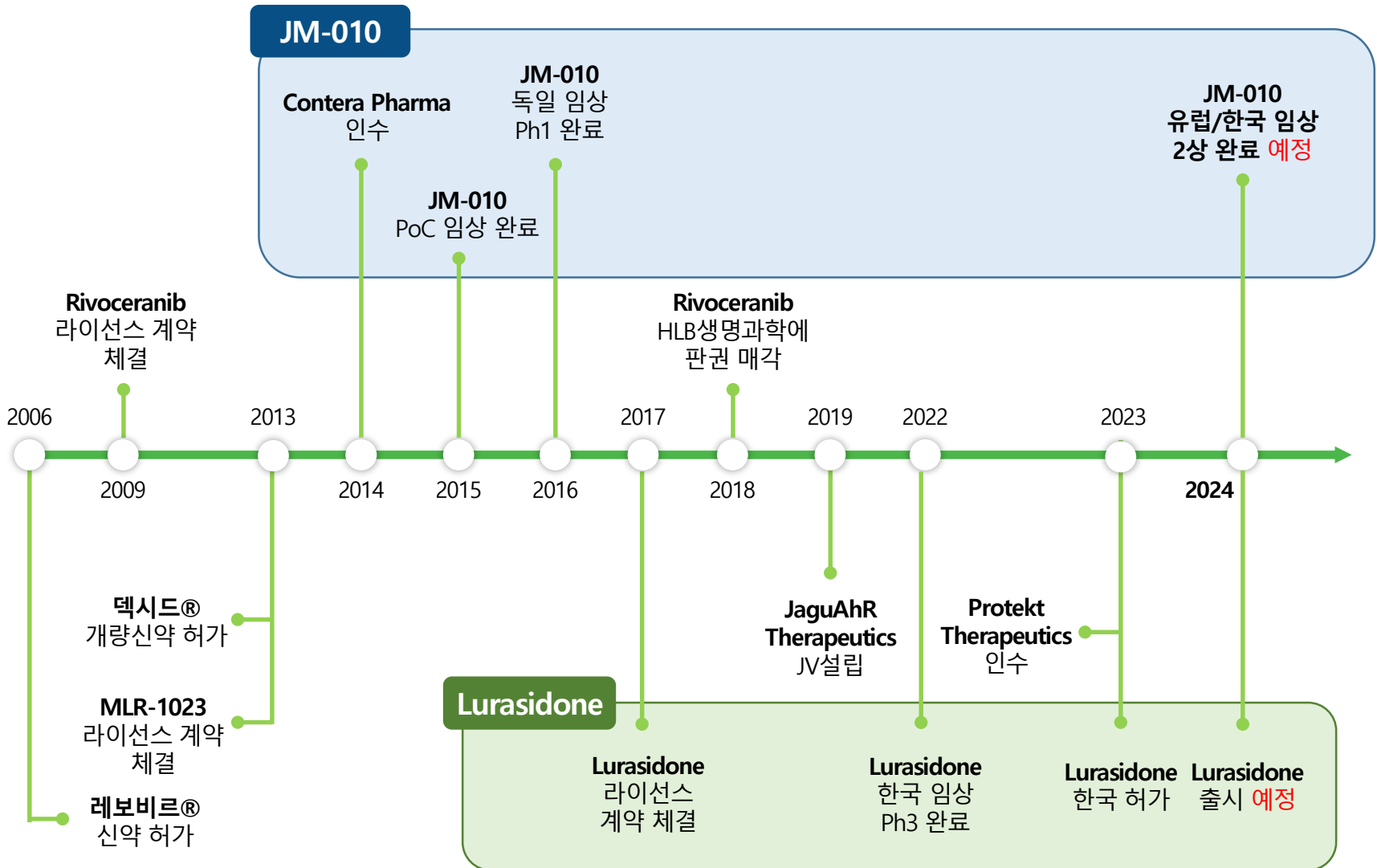
- (1) 공동 연구/공동 개발
- (2) R&D 협업 (Collaboration)
- (3) 합작 회사 설립

출처 : <https://www.rndtoday.co.uk/themes/open-innovation/>

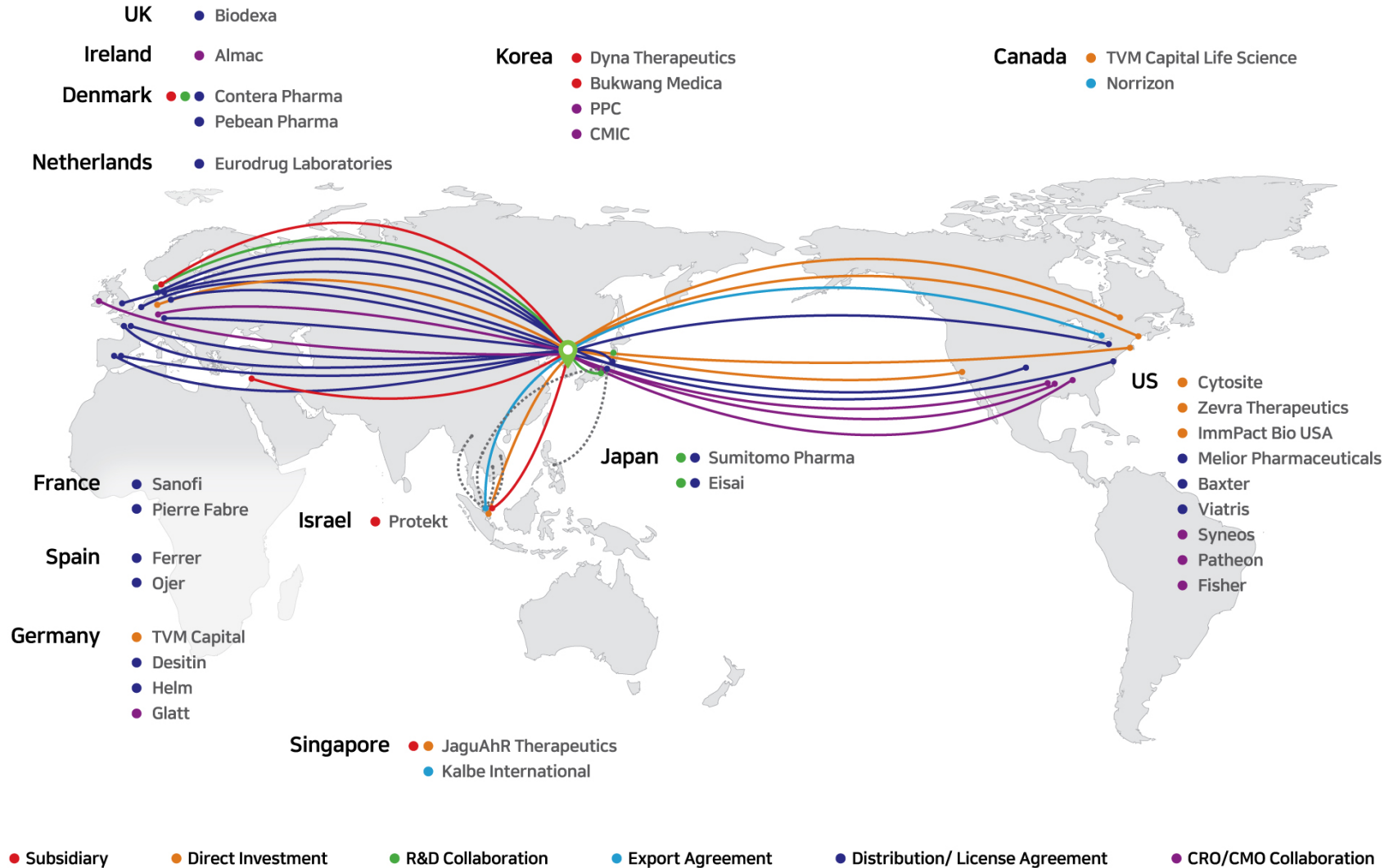
오픈 이노베이션에 따른 회사 구조



주요 R&D 활동



글로벌 네트워크



콘테라파마

회사 개요

- Novo Nordisk, Novartis 전직 연구원들에 의해 설립 (Novo A/S, SEED Capital에서 투자)
- JM-010 (dyskinesia in PD 치료제), CP-012 (파킨슨 아침무동증 치료제) 등 운동장애와 관련된 치료제 개발 중심의 연구활동 진행
- 글로벌 CNS 전문 톱 기업 임원 출신 대표이사 및 임원 선임
- 최첨단 Small molecule, RNA 기반 치료제에 입증된 실적을 가진 연구진으로 연구소 설립

진행 현황

- 2010년 Contera Pharma 설립
- 2014년 부광약품이 100%인수
- 2015년 JM-010 Clinical PoC 완료
- 2016년 JM-010 Phase 1 study 완료
- 2019년 series A 30억 원
- 2020년 series B 352억 원
- 2022년 CP-012에 대한 전 세계 소유권 획득
신약개발 플랫폼 NOVA 구축
(RNA 치료제 발굴, AI 기반 활성 예측)
- 2023년 8월 CP-012 Phase 1 임상시험 승인 및 진행
- 2023년 12월 JM-010 유럽 임상 2상 환자 모집 완료

지분율

- 부광약품 지분 74.14% 보유 (2023년 12월말 기준)

콘테라파마 주요 임원



CEO
Thomas Sager, PhD

- CNS 전문 제약사 'Lundbeck'에서 부사장을 역임하는 등 신경학 분야에서 25년 이상의 풍부한 경험 보유
- R&D 및 임상개발 리더로 활동하며 CNS분야에서 다수의 기술이전 및 인수 등 폭넓은 경험 보유



CSO
Kenneth Christensen, PhD

- Contera pharma 합류 전 글로벌 제약사인 'Servier'에서 신경학 프로젝트 개발 책임자로 다수의 프로젝트 개발 경험 보유
- 21년 이상의 CNS 중심 R&D 경력 및 다양한 공동 연구 경험 보유



CFO
Anthony Kim, AICPA

- 공공 및 기업 회계분야에서 18년 이상의 재무 및 세무회계 경력 보유
- Contera pharma 합류 전 스타트업 회사를 운영하며 기업공개 절차 진행



CBO
Anders Brandt Elvang, PhD

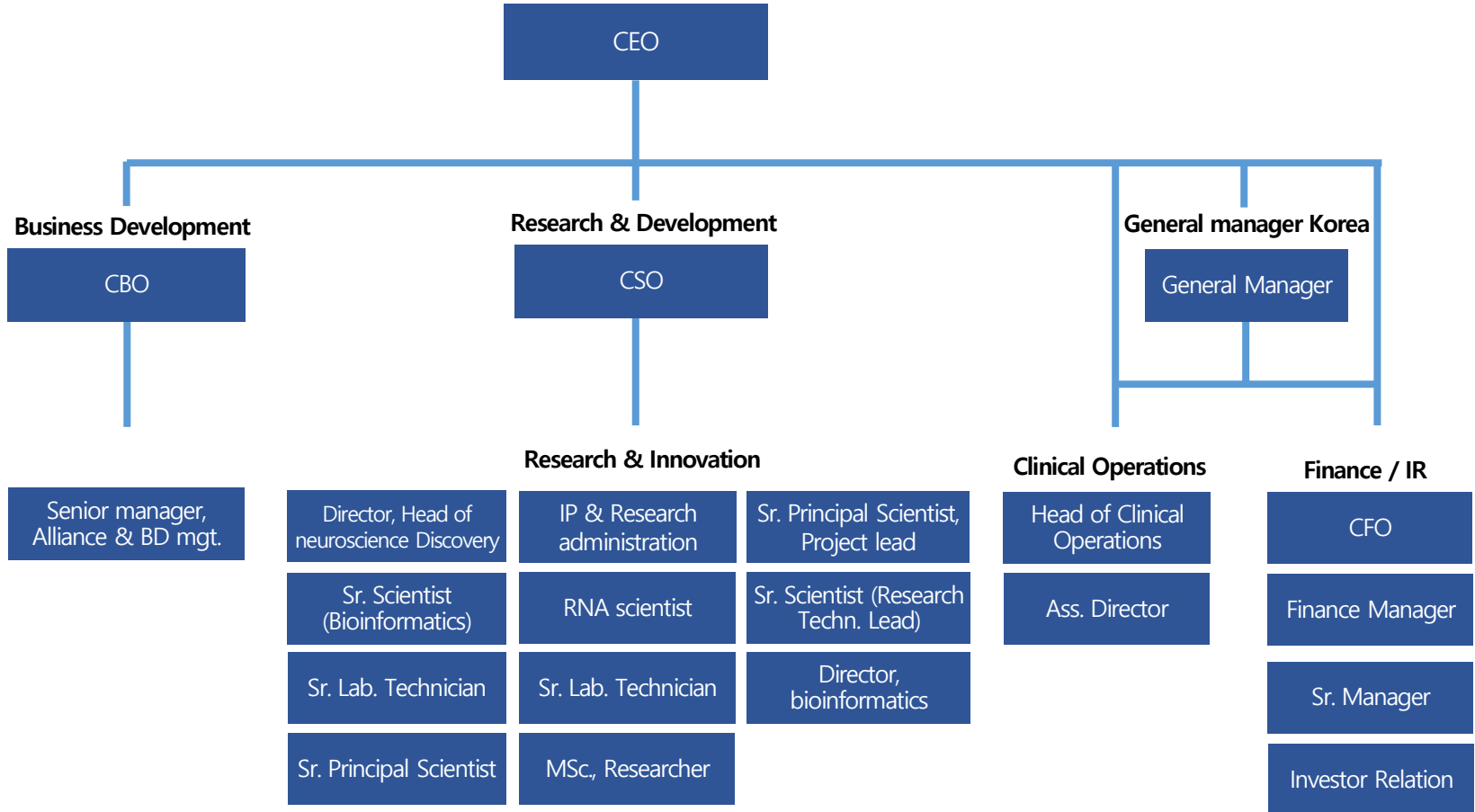
- 신경학 분야에서 16년 이상의 경력으로 R&D, 규제, 마케팅, 사업개발 및 기업 전략 등 다양한 경험 보유
- Contera pharma 합류 전 룬드벡에서 신경질환 의학자문역 및 아시아와 유럽의 파킨슨병 치료제 사업 개발 및 마케팅 전략 책임자로 신경학 분야에 심도 있는 경험 보유







Korea General Manager
위영오

- 기업 금융 및 재무 관리 분야에서 20년 이상의 경력으로 광범위한 재무 전략 수립 및 IPO 경험 보유
- Contera pharma 합류 전 수많은 은행 거래를 성공적으로 완료한 투자 은행가로서의 탄탄한 실적 보유

콘테라파마 조직도



콘테라파마 파이프라인

| Project | Mechanism | Modalities | Indication | Discovery | Preclinical | Phase I | Phase II | Rights | Partner |
|---------|----------------------------|------------|------------------------------------|-----------|-------------|---------|----------|-------------|--|
| JM-010 | 5HT1A; 1B/D agonist | SMOL | Dyskinesia in Parkinson's disease | ▶ | | | | Europe |  부광약품 |
| CP-012 | DCC substrate & inhibition | SMOL | Morning OFF in Parkinson's disease | ▶ | | | | Worldwide |  bdd |
| CP-101 | RNA silencing | ASO | Metachromatic leukodystrophy | ▶ | | | | Worldwide | In-house |
| CP-102 | RNA silencing | ASO | Canavan disease | ▶ | | | | Worldwide | In-house |
| CP-105 | RNA silencing | ASO | Hereditary leukodystrophy* | ▶ | | | | Worldwide | In-house |
| CP-301 | RNA splicing | SMOL | Hereditary peripheral neuropathy | ▶ | | | | Worldwide** |  Vernalis RESEARCH |
| CP-NI | Glial biology modulation | - | Movement disorders | ▶ | | | | Worldwide** |  UNIVERSITY OF COPENHAGEN |

*Program address distinct leukodystrophy with different biological target

**Contera Pharma has the first option right to enter exclusive worldwide license

JaguAhR Therapeutics

회사 개요

- 싱가포르 면역치료 전문 제약사 아슬란 (ASLAN Pharmaceuticals)과의 합작회사
- JaguAhR Therapeutics는 아슬란으로부터 '아릴탄화수소수용체(AhR) 길항제' 관련 기술 모두를 이전 받아 전세계를 대상으로 고품질을 타겟으로 하는 새로운 면역치료제를 개발

진행 현황

- 2019년 JaguAhR Therapeutics 설립
- 2019-2022년 선도물질 최적화
- 2022년 Back-up compound 도출
- 2023년 신약후보물질 최종 선정
- **2024년 생체 내 효력시험 진행**

지분율

- 부광약품 65%, 아슬란 35% (2023년 12월말 기준)
- 이사회 : 부광 2명 (의장 1명), 아슬란 2명

Protekt Therapeutics

회사 개요

- 신경퇴행 및 신경염증성 질환의 새로운 치료제를 개발하는데 주력하고 있는 이스라엘 소재의 바이오테크 회사
- 2019년에 첫 지분 투자 후, 2023년 부광약품이 회사 인수

진행 현황

- 2014년 Protekt Therapeutics 설립
- 2015년 University of Haifa로부터 기술 라이선싱
- 2019년 유효물질 도출
- 2020년 후향적 바이오마커 임상 연구 개시
- 2021년 초기 선도물질 도출
- 2023년 선도물질 최적화 완료
- **2024년 생체 내 효력시험 진행**

지분율








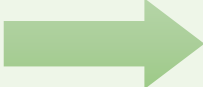


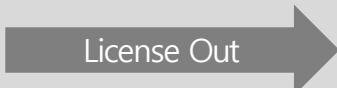


- 부광약품 지분 96.73% 보유 (2023년 12월말 기준)

Investment Portfolio

| Company | Area | Pipeline | Discovery | Nonclinical | Phase 1 | Phase 2 | Phase 3 | NDA | FDA Approval | |
|----------------|-------------------------------|------------------------------|--|-------------|---------|---------|---------|-----|--------------|---|
| Zevra | Rare diseases | OLPRUVA™ | Urea Cycle Disorder (UCD), US launch in Jan 2024 | | | | | | | ● |
| | | Arimoclomol | Niemann-Pick disease type C (NPC), PDUFA 2024.06.21 | | | | | | | → |
| | | Celiprolol | Vascular Ehlers-Danlos Syndrome (vEDS) | | | | | | | → |
| | | KP1077 | Idiopathic Hypersomnia (IH) | | | | | | | → |
| | | KP1077 | Narcolepsy | | | | | | | → |
| | | AZSTARYS® | Attention Deficit/Hyperactivity Disorder (ADHD), receiving royalties | | | | | | | ● |
| ImmPACT Bio | CAR-T (oncology & immunology) | IMPT-314 CD19/20 | B-Cell Lymphoma | | | | | | | → |
| | | IMPT-514 CD19/20 | Lupus Nephritis | | | | | | | → |
| | | TGF-β CAR bispecific | Gastric canc. | | | | | | | → |
| Cytosite Bio | Imaging for oncology | Granzyme B Tracers | Precision imaging | | | | | | | → |
| TVM LSI I & II | Various | Multiple Portfolio companies | Multiple programs in various development stages | | | | | | | ● |

파이프라인

주요 R&D 파이프라인

| 파이프라인 | 유형 | 적응증 | 개발 단계 | | | | | 허가 | Next Milestone |
|----------------------------|---------------------------------|----------------|---|-------------|-----|---|---|---|--|
| | | | Discovery | Preclinical | Ph1 | Ph2 | Ph3 | | |
| Lurasidone | CNS | 조현병/ 양극성 장애 | | | | | |  | 출시 2024년 하반기 |
| JM-010 (Contera) | CNS | 파킨슨병 이상운동증 |  | | |  |  |  | 유럽/한국 임상 Topline data 발표 2024년 하반기 |
| SOL-804 (Dyna) | Oncology | 전립선암 |  | | |  | | | 개발 전략 검토 |
| AhR inhibitor (JaguAhr) | Immuno- Oncology | 고형암 |  | | | | | | 효력시험 결과 2024년 하반기 |
| PKR Inhibitor (Protekt) | CNS | 치매 |  | | | | | | 효력시험 결과 2024년 하반기 |
| PD program | CNS | 파킨슨병 |  | | | | | | 선도물질 도출 2024년 하반기 |
| MLR-1023 | Novel anti-diabetic agent | 제1형 당뇨병 치료제 |  | | |  |  | | 신규 적응증 (1형 당뇨병)에 대해 임상 1b상 진행 계획 |

라투다정 (루라시돈) : 조현병 및 양극성 우울증 치료제

적응증 및 작용기전

- 일본 Sumitomo Pharma 社가 개발한 개발한 비정형 항정신병 약물
- 조현병과 제1형 양극성 우울증
- 도파민 D2, 세로토닌 5-HT2A 및 세로토닌 5-HT7 수용체를 차단하는 길항제로 작용

계약 내용

- Sumitomo Pharma의 라이선스 계약 체결 (2017년 4월)
- Lurasidone의 한국 독점 개발/판권 확보

시장 규모

- 2010년 10월 FDA 승인 후, 2022년 북미 매출 USD 1.5 Bil 달성
- 53개 국가 발매(미국, 캐나다, 유럽연합, 영국, 스위스, 러시아, 일본, 중국, 싱가포르, 태국, 홍콩, 대만, 호주, UAE, 쿠웨이트, 사우디아라비아, 브라질 등)

진행 현황

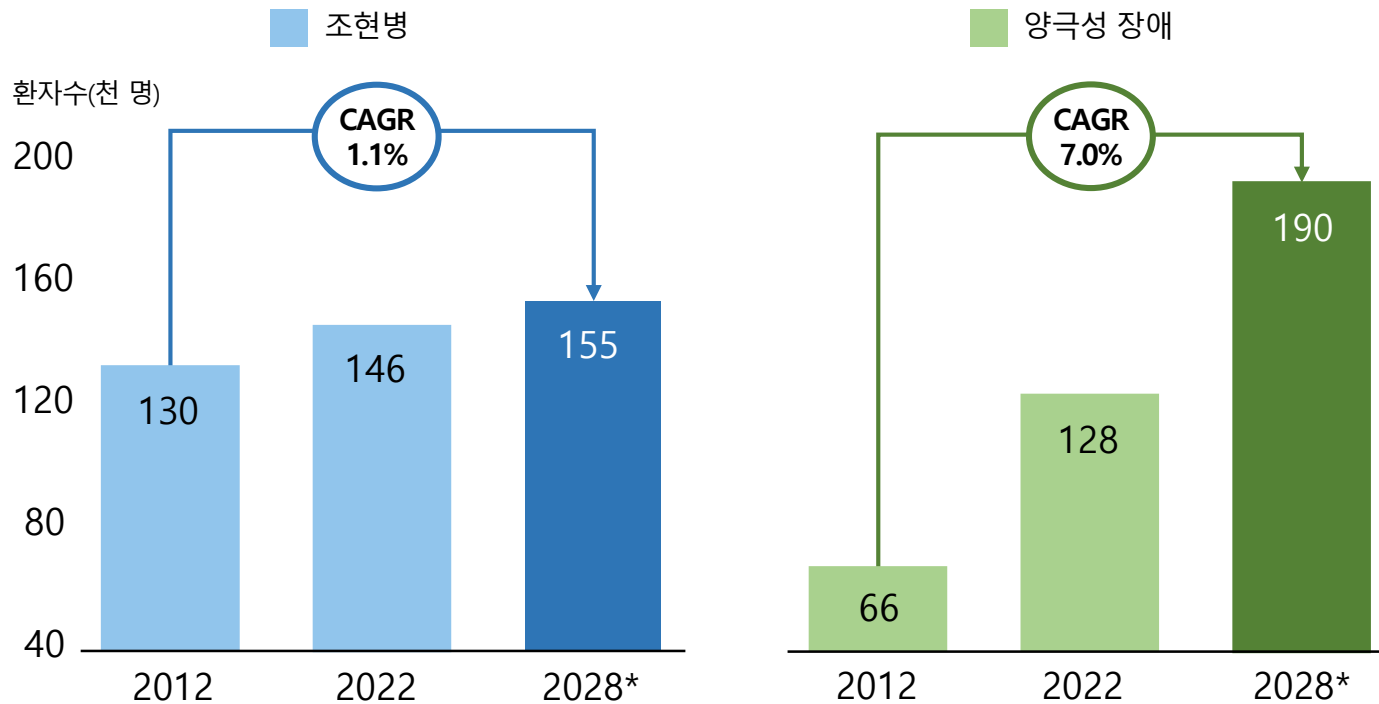
- 2017년 8월 한국 임상3상 시험계획 승인
- 2022년 7월 Top line data 확인
- 2022년 10월 한국 식약처 NDA 제출
- 2023년 9월 의약품 보험 급여 등재 신청
- 2023년 11월 품목허가 승인

향후 예상 일정



라투다정 (루라시돈) : 적응증별 국내 환자수 예측

- 조현병 환자는 HIRA자료 기준 22년 14.6만 명으로 매년 1% 내외로 성장할 것으로 예측
- 양극성 장애 환자는 HIRA자료 기준 22년 12.8만 명으로 매년 7% 내외로 성장할 것으로 예측
- 2025년부터는 양극성 장애 환자가 조현병 환자보다 많을 것으로 예측



출처: 건강보험심사평가원(HIRA) 자료를 기반, *부광약품의 자체 예측치

MLR-1023 : 제1형 당뇨병 치료제

적응증

- 제1형 당뇨병
- 확장 가능 적응증:
 - 비알코올성 지방간염
 - 염증성 폐질환

공동 개발

- 2013년 부광약품이 Melior로부터 일본을 제외한 아시아 지역 판권 확보
- Melior 및 부광약품이 Biodexa에 전세계 개발 및 판매 권리 기술 수출 (라이선스와 관련하여 향후 Biodexa 주식 4.95% 및 MLR-1023의 순매출에 대한 자릿수 로열티 수취 예정)
- Biodexa는 MLR-1023 개발을 위해 \$6 mil 규모 투자 유치 완료 (2023년 12월)

진행 현황

- 2019년 임상 2b상 완료 (2형 당뇨병)
- 캐나다 Alberta Univ의 당뇨병 연구소와 협력하여 임상 1b상 단계의 용량 확인 연구를 진행 중이며, MLR-1023의 Type1 당뇨병 환자에서의 최소 효능 용량* 확증 시험을 진행할 예정

*최소 효능 용량 (Minimum effective dose) 확증 시험

JM-010 (콘테라파마) : 이상운동증 치료제

적응증

- 파킨슨병 환자의 이상운동증
(Dyskinesia in Parkinson's Disease)

공동 개발

- CNS 전문 덴마크 소재 자회사 Contera Pharma A/S 와 공동개발 진행 중
 - 부광약품: 유럽, 영국 외 전세계
 - 콘테라: 유럽, 영국

계약 내용

- 2015년, PoC 임상 완료
- 2016년, 독일에서 임상 1상 완료
- 2017년, 임상2상을 위한 독성시험 완료
- 2019년~현재, 미국 및 유럽/한국에서 임상 2상 시험 진행 중
- 2024년 1월, 유럽 & 한국 임상* 환자 모집 완료, 미국 임상 파트 1 모집 완료

*유럽 & 한국 임상 진행 국가: 독일, 프랑스, 스페인, 이탈리아, 슬로바키아, 한국

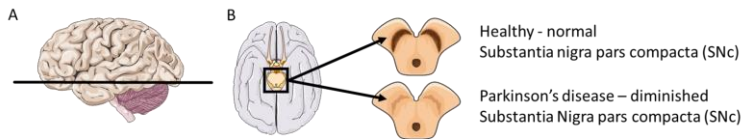
향후 예상 일정



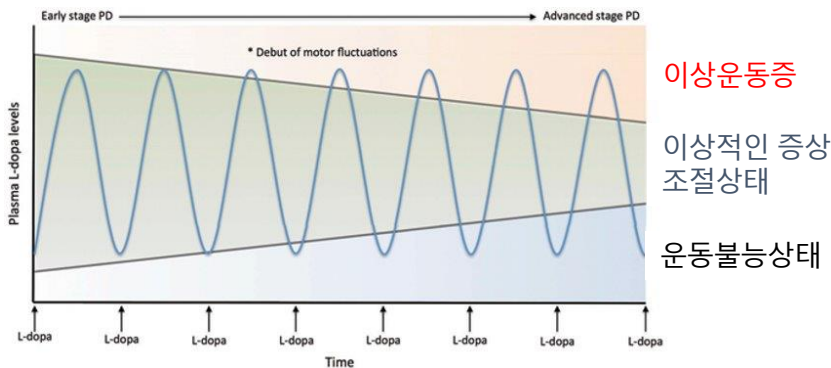
JM-010 (콘테라파마) : 이상운동증

- 파킨슨병은 도파민의 소실에 의한 것으로 표준치료법은 도파민 대체요법
- 파킨슨병 이상운동증은 파킨슨병이 진행됨에 따라 발생하며, 기전은 명확하지는 않으나 주요 타겟은 알려져 있음

파킨슨병(PD) – 도파민의 손실



PD 표준 치료법 - 도파민 대체 요법

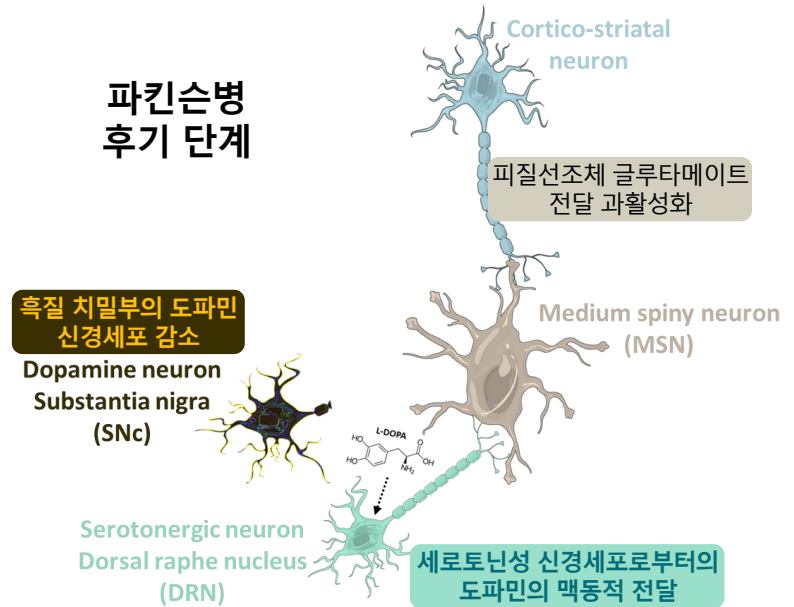


출처: Bogetoft et al, CNS Neurol Disord Drug Targets 2020;19(8):572-583

파킨슨병에서의 이상운동증 - 병태생리학

파킨슨병 이상운동증 발생 기전은 아직 모두 설명되진 않았으나 메인 타겟 뉴런은 다음과 같음

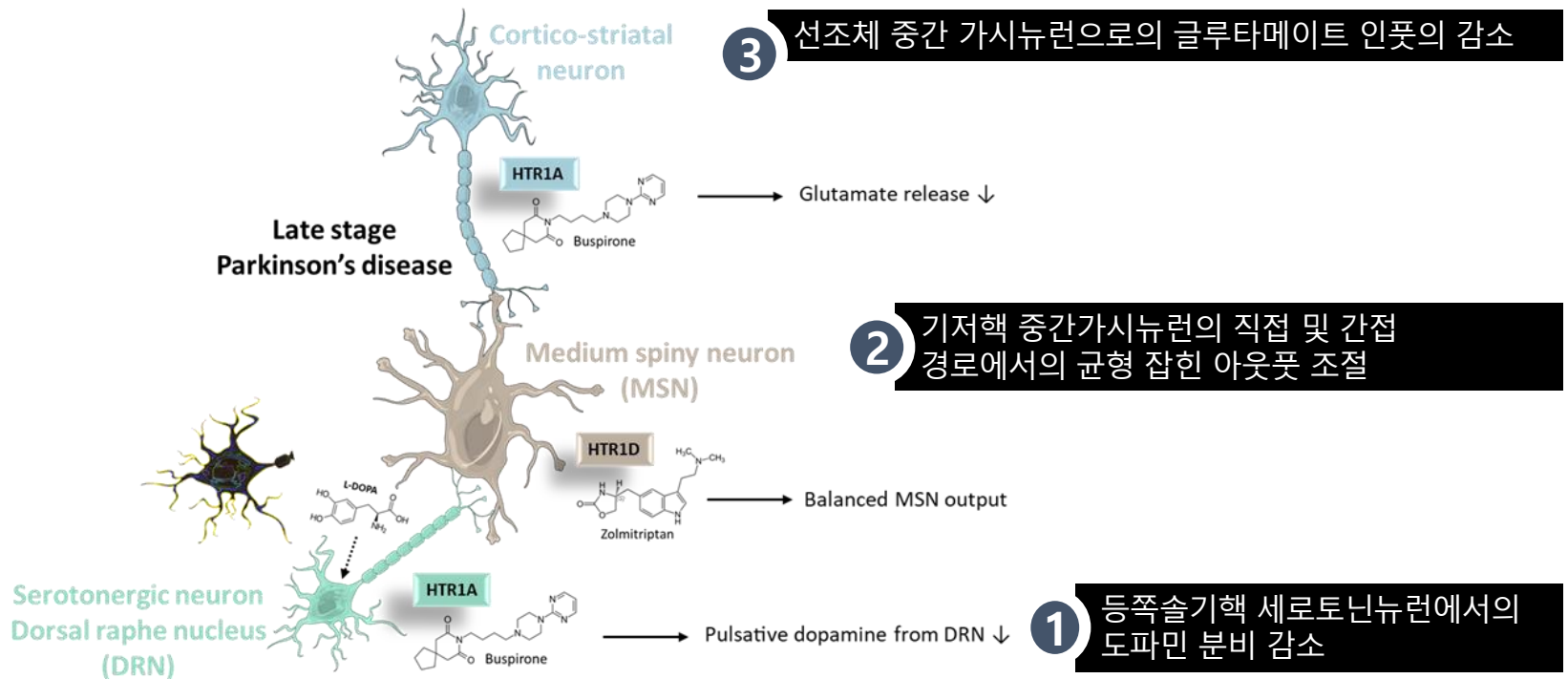
파킨슨병 후기 단계



출처: Espay et al, Ann Neurol 2018 Dec;84(6):797-811.

JM-010 (콘테라파마) : 작용 기전

- JM-010은 HTR1A와 HTR1D 수용체에 주로 작용함으로써 이상운동증의 병태생리학과 연관된 세 가지의 주요 신경세포를 타겟

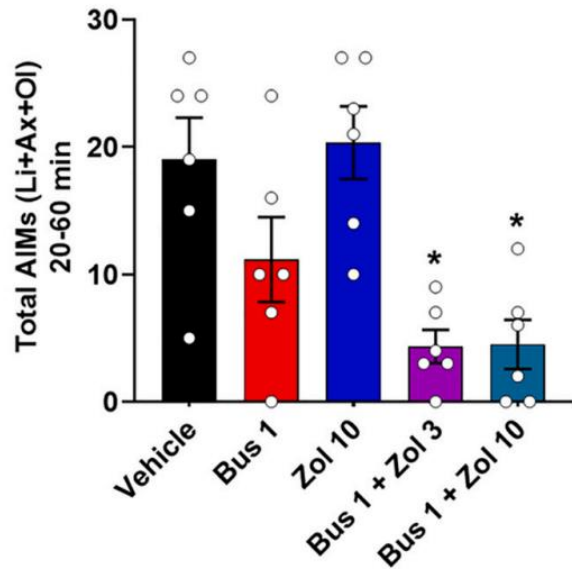


출처: Espay et al, Ann Neurol 2018 Dec;84(6):797-811.

JM-010 (콘테라파마) : 전임상결과

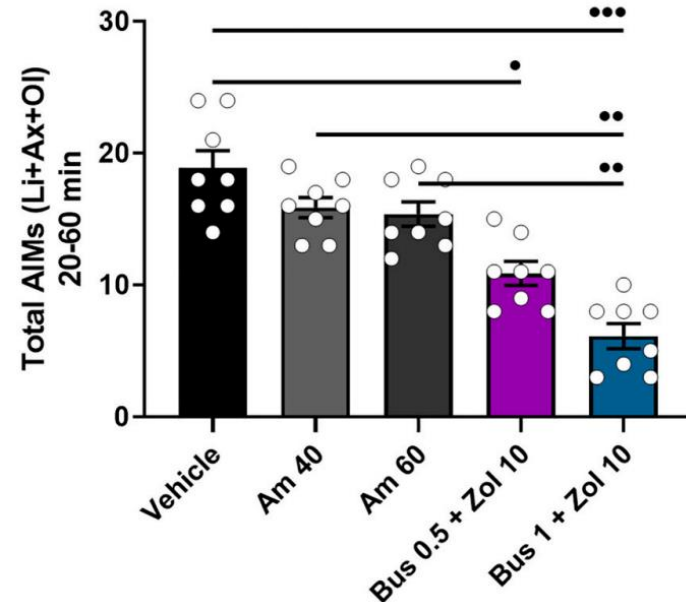
- 파킨슨병 관련 이상운동증 동물 모델에서 부스피론과 졸미트리판의 혼합물인 JM-010의 강력한 상호 작용의 효과 확인
- 아만타딘보다 우수한 이상운동증 억제 효과

파킨슨병 관련 이상운동증의 동물 모델에서
약물 조합의 상호작용이 갖는 효과



AIMs: Abnormal Involuntary Movement scale
(비정상 불수의 운동 척도)
Am: 아만타딘 (mg/kg)
Bus: 부스피론 (mg/kg)
Zol: 졸미트리판 (mg/kg)

아만타딘(기존 치료제)과 비교했을 때
JM-010의 월등한 치료 효과 결과



출처: Thomsen et al, Experimental Neurology 2022

JM-010 (콘테라파마) : 임상 설계 및 타임라인



유럽 임상 프로토콜

임상시험 목적 파킨슨병 환자에게 발생하는 이상운동증 중증도를 감소시키는 데 있어 JM-010의 유효성을 위약 요법과 비교하려는 목적

대상 질환명 파킨슨병 이상운동증(Dyskinesia in Parkinson's disease)

임상시험 형태 평행 설계(Parallel Design)

배정방식 무작위(Randomized)

눈가림 여부 이중 눈가림(Double Blind)

1차 평가변수 베이스라인으로부터 12주까지 UDysRS* 총점 변화

2차 평가변수

1. 베이스라인으로부터 2, 4, 8주까지 UDysRS 총점 변화
2. 베이스라인으로부터 2, 4, 8, 12주까지 MDS-UPDRS** 파트 III 점수 변화

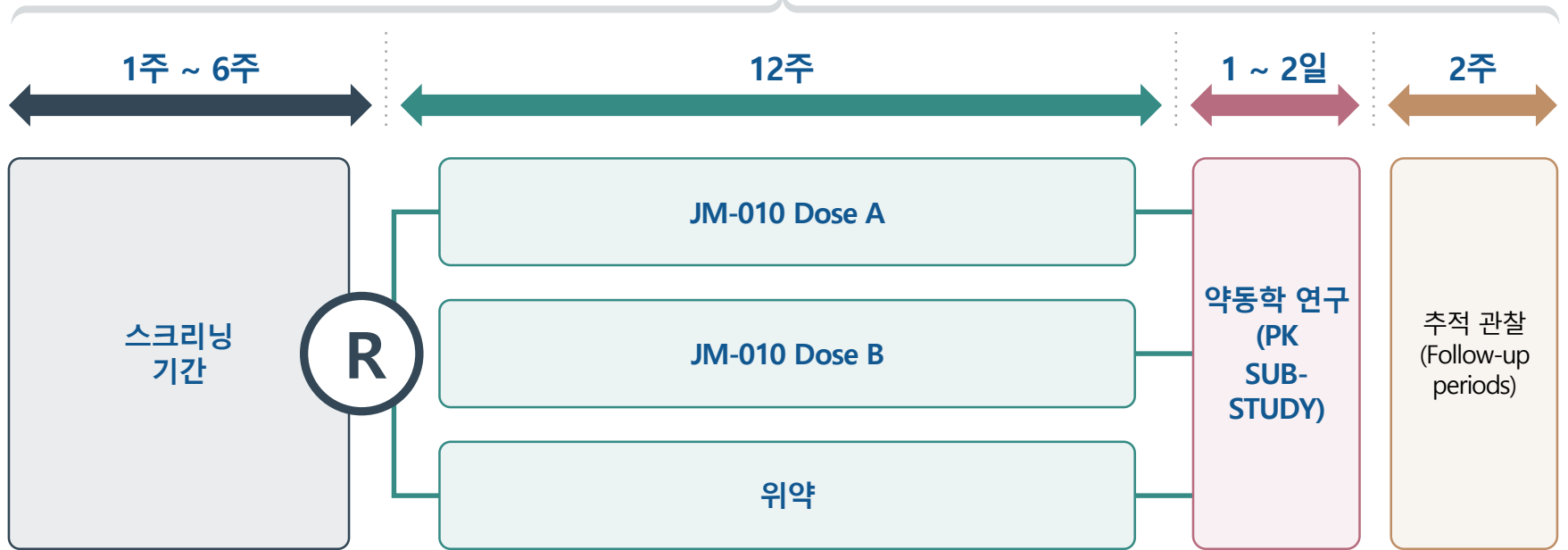
*UDysRS(Unified Dyskinesia Rating Scale) : 이상운동증 종합평가척도

**MDS-UPDRS(Unified Parkinson's disease rating scale) : 통합 파킨슨병 평가 척도

JM-010 (콘테라파마) : 임상 설계 및 타임라인

유럽 임상 타임라인

이중 맹검, 이중 위약 치료 기간



출처: ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03956979

향후 일정



JM-010 (콘테라파마) : 임상 설계 및 타임라인

미국 임상 프로토콜

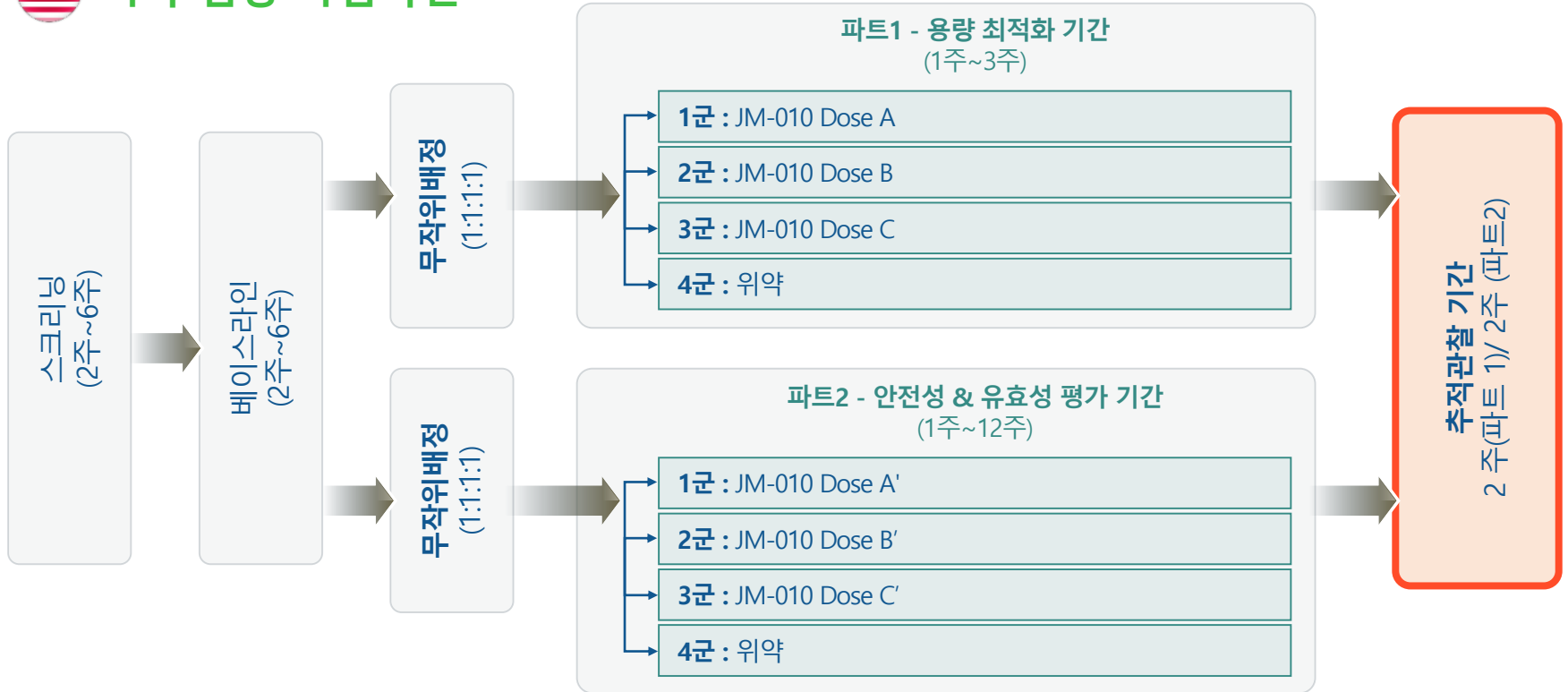
| | |
|----------------|--|
| 임상시험 목적 | 파킨슨병 환자에게 발생하는 이상운동증 중증도를 감소시키는 데 있어 JM-010의 유효성을 위약 요법과 비교하려는 목적 |
| 대상 질환명 | 파킨슨병 이상운동증(Dyskinesia in Parkinson's disease) |
| 임상시험 형태 | 평행 설계(Parallel Design) |
| 배정방식 | 무작위(Randomized) |
| 눈가림 여부 | 이중 눈가림(Double Blind) |
| 1차 평가변수 | (파트1) 파킨슨병 환자에 대한 JM-010 의 내약성/안전성 확인 (파트2) 베이스라인으로부터 12주까지 UDysRS* 총점 변화 |
| 2차 평가변수 | 베이스라인으로부터 12주까지 MDS-UPDRS** 점수 변화 |

*UDysRS(Unified Dyskinesia Rating Scale) : 이상운동증 종합평가척도

**MDS-UPDRS(Unified Parkinson's disease rating scale) : 통합 파킨슨병 평가 척도

JM-010 (콘테라파마) : 임상 설계 및 타임라인

미국 임상 타임라인



출처: ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04377945

향후 일정



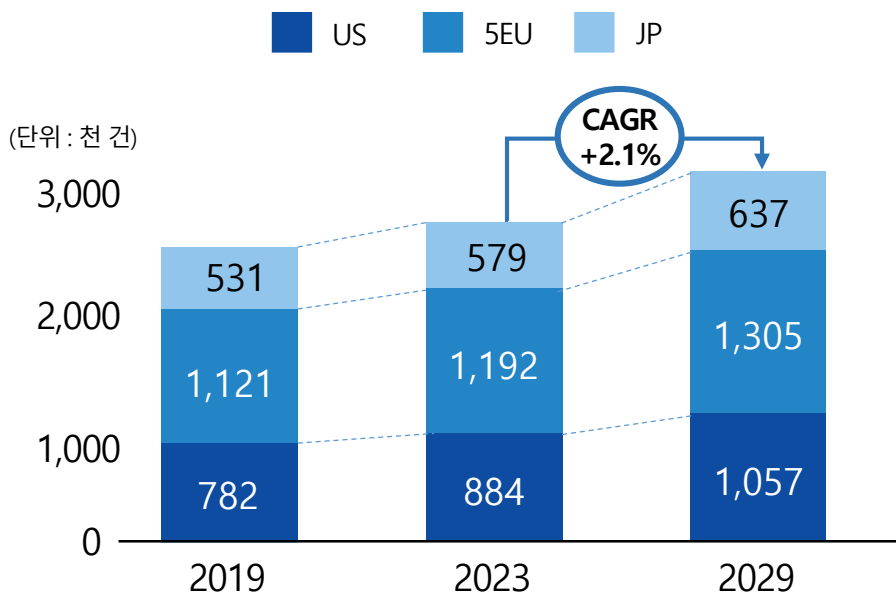
JM-010 (콘테라파마) : 이상운동증 환자수 예측

- 주요 7개국* 파킨슨병 이상운동증 환자는 약 90만 명으로 추산되며 꾸준히 증가할 것으로 예측

| 진단된 파킨슨병 (PD) 성인 환자 수 | PD 환자의 이상운동증 유병률 | PD 환자의 이상운동증 환자 수 |
|-----------------------|------------------|-------------------|
| 약 265만명 | 약 34%** | 약 90만명 |

*주요 7개국 : 미국, 영국, 프랑스, 독일, 이탈리아, 스페인, 일본
 **출처 : J Neural Transm (Vienna). 2007;114(8):1023-6.

18세 이상 성인에서 PD 진단 케이스



출처 : GlobalData.

- 고령화에 따라 파킨슨병 환자는 꾸준히 증가하여 이상운동증 환자도 증가할 것으로 예상됨
- 현재 미국에서 유일하게 승인된 이상운동증 치료제로 Gocovri가 유일하지만, 환시 등의 부작용 발생
- 이상운동증과 같은 운동 합병증은 파킨슨병 환자들이 호소하는 미충족 수요(Unmet Needs) 중 질병근원 치료제에 뒤이어 2위*

※ 참고 : Gocovri 가격 연간 \$35,551 (2022년 미국 기준)
 *출처 : Decision Resources Group(DRG) Parkinson's disease landscape & forecast, Aug 2019

주요경영현황

2023년 4분기 손익

별도

| 단위 : 억 원 | 2023 | YoY | 2022 | 2021 |
|------------|--------|--------|-------|-------|
| 매출액 | 1,252 | -34.2% | 1,903 | 1,816 |
| 매출원가율(%) | 63.1% | | 58.7% | 59.0% |
| R&D비용 | 155 | 29.2% | 120 | 149 |
| R&D비율(%) | 12.4% | | 6.3% | 8.2% |
| 영업이익 | -166 | 적자전환 | 123 | 132 |
| 이익률(%) | -13.3% | | 6.5% | 7.3% |
| EBITDA | -129 | 적자전환 | 163 | 177 |
| EBITDA (%) | -10.3% | | 8.6% | 9.7% |
| 당기순이익 | -254 | 적자전환 | 20 | 24 |
| 이익률(%) | -20.3% | | 1.1% | 1.3% |

연결

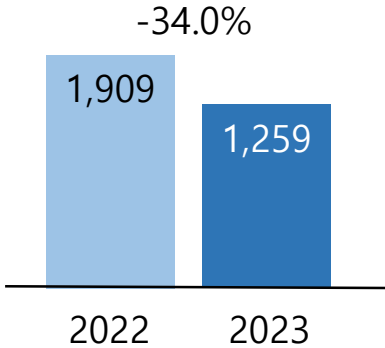
| 단위 : 억 원 | 2023 | YoY | 2022 | 2021 |
|------------|--------|--------|-------|-------|
| 매출액 | 1,259 | -34.0% | 1,909 | 1,825 |
| 매출원가율(%) | 62.6% | | 58.4% | 58.5% |
| R&D비용 | 342 | 40.7% | 243 | 225 |
| R&D비율(%) | 27.2% | | 12.7% | 12.3% |
| 영업이익 | -364 | 적자지속 | -2 | 56 |
| 이익률(%) | -28.9% | | -0.1% | 3.1% |
| EBITDA | -324 | 적자전환 | 40 | 103 |
| EBITDA (%) | -25.7% | | 2.1% | 5.6% |
| 당기순이익 | -415 | 적자지속 | -42 | -28 |
| 이익률(%) | -33.0% | | -2.2% | -1.5% |

- 별도와 연결의 영업이익 및 당기순이익의 차액은 대부분 콘테라파마의 연구개발비 차이
 - 외부감사인 감사 전, 콘테라파마 등 일부는 가결산자료가 반영된 수치로 최종자료와 차이가 발생할 수 있음

2023년 연간 연결 실적 요약

매출

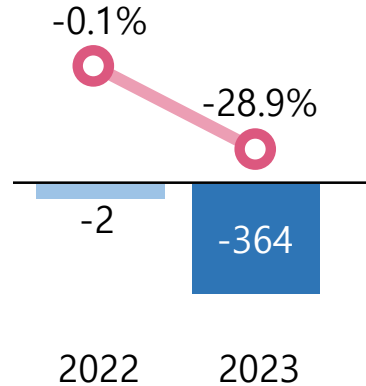
■ 매출(억 원)



영업이익

■ 영업이익(억 원)

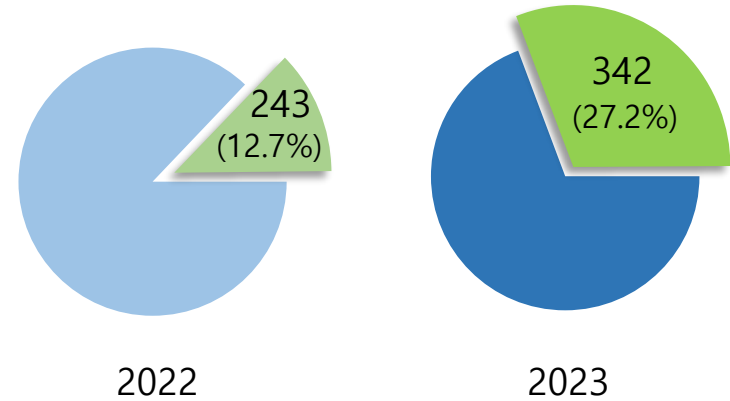
○ 영업이익율



R&D비용

■ R&D비용(억 원), 괄호 안은 매출대비 R&D비율

■ 매출

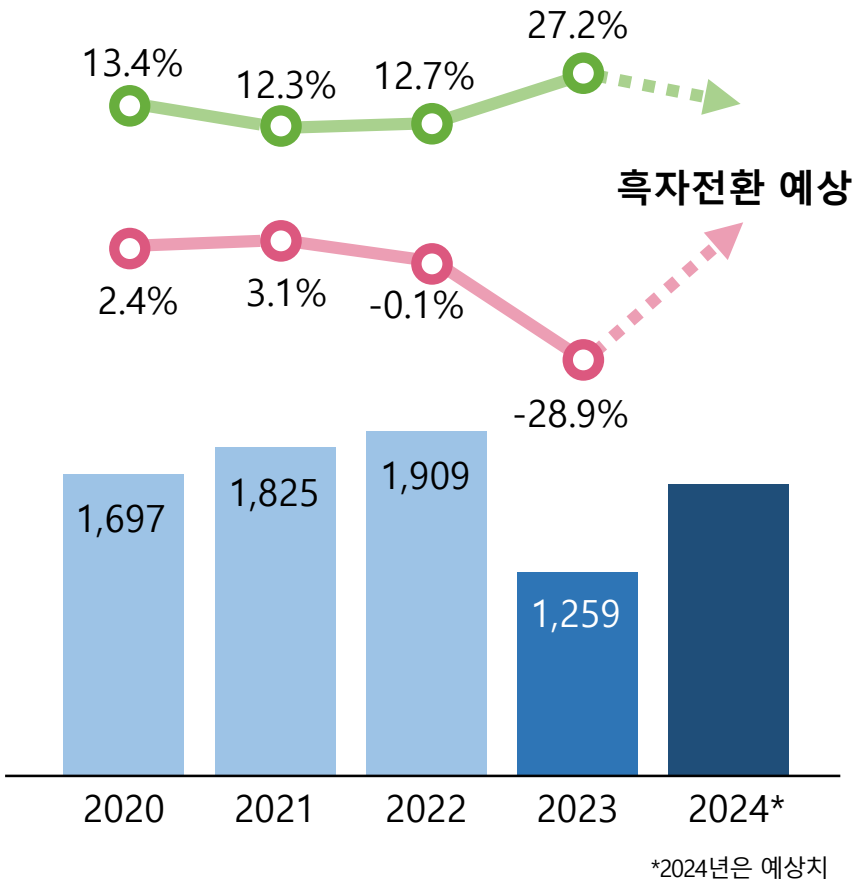


- 매출 및 영업이익의 감소는 2023년 3분기 및 4분기에 진행한 경영 개선 조치로 인한 것임
 - 재무건전성을 높이기 위해 외상매출 축소 / 채권기일 단축 / 유통재고 축소 노력중
 - 방만하게 관리되어 온 유통마진을 tight하게 조절
 - 면밀한 수익성 분석을 통해 수익성 악화에 영향을 준 한계 상품에 대한 조정 등으로 제품 포트폴리오 재구성
- 주요매출원인 처방의약품의 처방액은 증가하고 있음
- JM-010 유럽임상2상이 막바지인 상황으로 R&D비용 발생이 늘었음

주요사항 및 사업전망

연결 매출, 영업 이익율, R&D 비율 추이

○ 영업이익율 ○ 매출대비 R&D비율 ■ 매출(억 원)



주요사항

2023년 주요사항

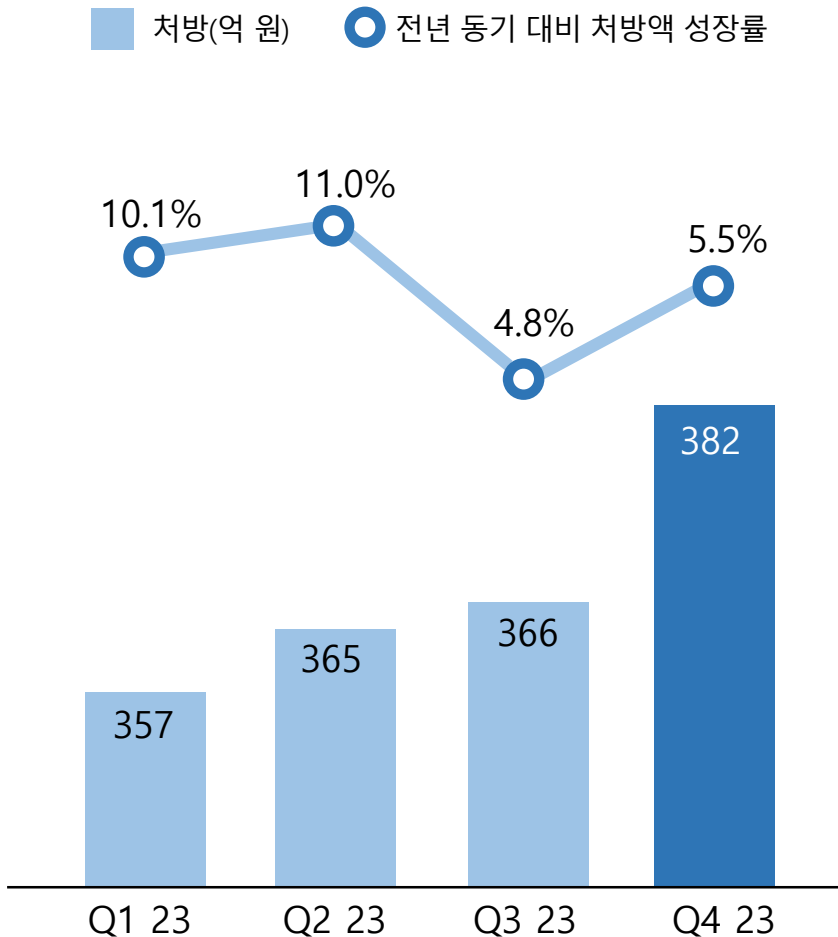
- 우수거래처 위주로 거래처 재편과정에서 일부 반품 및 출하중단 발생
- 항바이러스제 등 일부 품목에서 원료공급문제 발생
- 코로나 19 수혜 품목의 역기저 효과

2024년 사업 전망

- 항정신병약물 신약 라투다 발매로 CNS 매출 증대
- 효율적인 도매상 공급 및 재고 관리를 통한 반품률 인하 작업 완료로 수익률 개선 기대
- 영업부 조직의 성공적인 안정화로 다양한 방식의 성장 기회 모색

처방의약품(ETC) 처방 실적

분기별 원외처방액 추이



출처 : 원외 처방데이터는 UBIST기준

주요사항

2023년 4분기 주요사항

- 집중 관리 품목 처방 성장 견인(YoY)
 - 레가론 (+8.7%), 텍시드+치옥타시드 (+6.1%),
 - 혜로바유 (+6.1%), 호흡기 제품 (+14.4%),
 - CNS 제품 (+2.1%)

2024년 1분기 사업 전망

- 잘레딕 병원 신규 확대 처방 재개
- 텍시드, 레가론 등 주요전략품목 성장 지속
- 혜로바유 병원 Channel 활동 강화
 - 소화기 내과, 신장내과 activity 강화
- 라투다 발매 준비 Medical 부서 조직 신설

주요경영현황 - 24년 경영 목표

사업/R&D/영업 부분 목표 및 전략

1. 수익성 기반의 영업&마케팅

2024년 흑자전환 달성

- ETC 전략품목 처방 성장을 통한 시장 점유율 확대
- CNS 매출증대
 - 항정신병약물 신약 라투다의 성공적인 발매
 - 불면증 치료제 잘레딕 등 기존 CNS품목 매출 활성화
- 효율적인 유통전략 통한 경쟁력 확보 및 판매망 재구성

2. 수익을 내는 제품 포트폴리오 구축 및 경쟁력 있는 R&D

영업 이익을 개선할 수 있는 제품 확보 및 신약 개발

- 공헌이익을 기반으로한 제품 포트폴리오 재구성
- 신약, 개량신약 및 제네릭 개발 등 미래를 위한 지속적인 파이프라인 도출
- 글로벌 오픈이노베이션 전략 지속
- 적정 신약가치 조기 실현 위한 전략 수립

3. 경쟁력 있는 생산원가 확보

원가 경쟁력 있는 제품 생산 및 재고관리

- 경쟁력 있는 생산시스템 수립
- 전사차원의 생산 관리
- 생산 및 반품, 재고관리 Compliance 준수

4. 업무 프로세스 고도화 추진 및 조직의 안정화

투명성, 경쟁력을 확보하는 업무 체계 및 시스템 구축

- 업무 프로세스 표준화 및 고도화를 위한 조직 운영체제 수립
- 투명성과 경쟁력을 확보하는 업무 체계 및 시스템 구축

지속 가능 경영

- 2023년 두 곳의 ESG 전문 평가기관(한국ESG기준원, 서스틴베스트)에서 ESG 등급 평가 완료
- 한국ESG기준원에서는 환경(B), 사회(A), 지배구조(B+)로 등급을 받아 총합 ESG 등급은 B+ 획득
- 서스틴베스트에서는 규모등급에서는 최우수 등급인 AA, 전체등급에서는 A를 획득해 상위에 랭크



| 전문평가기관 | ESG등급 | 환경 | 사회 | 지배구조 |
|----------|-------|----|------|------|
| 한국ESG기준원 | B+ | B | A | B+ |
| 전문평가기관 | 규모등급 | | 전체등급 | |
| 서스틴베스트 | AA | | A | |

*2023년도 평가 기준

환경(E)

- 환경사고 예방을 위해 리스크 평가와 예방 시스템 구축 등의 활동 진행 (ISO14001인증)
- 최근 5년 이내 온실가스 배출량 정보 공개와 저감 성과 발표로 탄소 중립 달성을 위한 적극적 활동

사회(S)

- 안전보건경영시스템 및 안전보건 전담조직을 운영하며, 종사자를 위한 안전한 사업장 구축 (ISO45001인증)
- 공급망 관리 부문의 성과가 평균 대비 우수하며 공정 거래 원칙을 체계적으로 수립
- 공정거래 자율준수 프로그램(Compliance Program) 운영

지배구조(G)

- 주주의 권리 부문의 성과가 평균 대비 우수
- ESG 경영 관련 ESG 협의체 및 전담팀 구성
- 윤리규범을 수립하고, 임직원 대상의 윤리경영 프로그램을 운영

*출처 : 2023년 하반기 서스틴베스트 ESG 평가보고서

참고자료

요약 연결 재무상태표

| 단위 : 억 원 | 2023 | 2022 | 변동 |
|------------------|--------------|--------------|-------------|
| 유동자산 | 2,517 | 2,187 | 330 |
| 현금 및 현금성 자산 | 1,529 | 855 | 674 |
| 매출 채권 | 357 | 880 | -523 |
| 재고 자산 | 569 | 386 | 183 |
| 기타 | 62 | 66 | -4 |
| 비유동자산 | 1,776 | 1,822 | -46 |
| 종속 기업 및 관계 기업 투자 | 133 | 153 | -20 |
| 펀드/주식 | 197 | 198 | -1 |
| 유형 자산 | 1,211 | 1,219 | -8 |
| 무형 자산 | 88 | 70 | 18 |
| 기타 | 147 | 182 | -35 |
| 자산 총계 | 4,293 | 4,009 | 284 |
| 부채총계 | 1,978 | 1,291 | 687 |
| 매입 채무 등 | 24 | 165 | -141 |
| 계약 부채 | 185 | 171 | 14 |
| 차입금 | 800 | - | 800 |
| 기타 | 969 | 955 | 14 |
| 자본총계 | 2,315 | 2,718 | -403 |
| 부채비율 | 86% | 47% | 39% |

주요 변동 사항

- 매출 채권**
 매출채권 회수증가 및 매출감소에 따른 매출 채권 감소
- 재고 자산**
 거래구조 재편에 따른 주요 재고 자산 증가
- 매입 채무 등**
 재고 자산 증가에 따른 생산량 감소
- 차입금**
 장기 차입금 증가

OCI와 공동 경영

- OCI는 제약·바이오 분야의 기술역량 강화와 사업 본격화를 위해 R&D 및 투자 조직, 생산, 영업, 마케팅 기반을 갖춘 부광약품에 투자 결정
- 국내 R&D 중심 제약회사 투자를 통해 제약·바이오·연구개발에 기반한 중장기 지속성장 모델 구현

주식 매수 거래 구조

OCI의 투자내용

- 투자 대상 주식
 - 약 773만주
 - 약 11% 지분 확보로 최대주주 지위
- 투자 금액
 - 총 약 1,461억 원

공동경영

- 주주 간 협약으로 공동경영 기반 마련
 - 신제품 개발·투자 의사결정, 대규모 차입 등 중요한 경영상 판단에 관하여 상호 협의
 - 향후 특수 관계인 추가 지분 매각 시 우선 매수권 행사 가능

OCI의 제약·바이오 사업 진출 배경

- 전통 제조업 대비 기술집약적이고 수익성이 높은 고부가가치 미래 성장산업
- 정밀화학 엔지니어링 기술과 경험을 확장하여 경쟁력 확보가 가능한 연관 산업
- 경기변동성이 큰 기존 화학 비즈니스의 한계를 극복하고 안정적 매출 및 수익 기반을 확보

기대 효과

- 부광약품이 기 보유한 자원, 인력, 기술, 유통망 등 제약 기업의 역량과 강점으로 제약·바이오 사업 성장기반 마련
- 공동 경영을 통한 전략적 투자 활성화로 신약 파이프라인 지속 확보
- OCI의 글로벌 사업 역량과 부광약품의 오픈 이노베이션 사업 모델 및 R&D 역량을 기반으로, 공동경영을 통한 시너지 창출 및 글로벌 제약·바이오 회사로 성장시킬 계획

Thank you!

IR contacts

[E-mail: choich@bukwang.co.kr](mailto:choich@bukwang.co.kr)

Tel: 02-828-8117

Address: 서울시 동작구 상도로 7

MAKING
TOMORROW
BETTER

